(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 11. August 2005 (11.08.2005)

PCT

$\begin{array}{c} \textbf{(10) Internationale Veröffentlichungsnummer} \\ \textbf{WO 2005/072708 \ A1} \end{array}$

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: A61K 9/16

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2005/000927

(22) Internationales Anmeldedatum:

31. Januar 2005 (31.01.2005)

(25) Einreichungssprache: Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache: Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

10 2004 005 054.6 31. Januar 2004 (31.01.2004) DE 10 2004 009 051.3

23. Februar 2004 (23.02.2004) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): CAVIS MICROCAPS GMBH [DE/DE]; Carl-Zeiss-Strasse 51, 55129 Mainz (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): POMMERSHEIM, Rainer [DE/DE]; Kupferbergterrasse 21, 55116 Mainz (DE).
- (74) Anwalt: KRUSPIG, Volkmar; Meissner, Bolte & Partner, Widenmayerstrasse 48, 80538 München (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: MICROCAPSULE WITH CONTROLLABLE OR DELAYED RELEASE FOR IMMOBILIZING CHEMICAL AND/OR BIOLOGICAL MATERIAL IN ADDITION TO METHOD FOR THE PRODUCTION THEREOF
- (54) Bezeichnung: MIKROKAPSEL MIT STEUERBARER ODER VERZÖGERTER FREISETZUNG ZUR IMMOBILISIERUNG VON CHEMISCHEN UND/ODER BIOLOGISCHEN MATERIALIEN SOWIE VERFAHREN ZU IHRER HERSTELLUNG
- (57) Abstract: The invention relates to a microcapsule, particularly for immobilizing chemical and/or biological material, in addition to a method for the production thereof. Said capsule is stable in concentrated media but can be destroyed when the medium is diluted and undergoes relatively low mechanical impingement, whereupon the material included therein is released. According to the invention, said material can be a chemical substance such as an active substance or an enzyme or consist of biological material such as microorganisms, cells or mixtures thereof.
- (57) Zusammenfassung: Die Erfindung bezieht sich auf eine Mikrokapsel insbesondere zur Immobilisierung von chemischem und/oder biologischem Material, sowie ein Verfahren zu ihrer Herstellung, die in konzentrierten Medien stabil ist, die jedoch bei Verdünnung des Mediums schon bei einer relativ geringen mechanischen Beanspruchung zerstört wird, wodurch das eingeschlossene Material freigesetzt wird. Dieses Material kann im Sinne der vorliegenden Erfindung sowohl eine chemische Substanz wie z. B. ein Wirkstoff oder ein Enzym usw. oder auch biologisches Material wie beispielsweise Mikroorganismen, Zellen oder Gemische davon sein.





Mikrokapsel mit steuerbarer oder verzögerter Freisetzung zur Immobilisierung von chemischen und/oder biologischen Materialien sowie Verfahren zu ihrer Herstellung

Beschreibung

Die Erfindung bezieht sich auf eine Mikrokapsel insbesondere zur Immobilisierung von chemischem und/oder biologischem Material, sowie ein Verfahren zu ihrer Herstellung, die in konzentrierten Medien stabil ist, die jedoch bei Verdünnung des Mediums schon bei einer relativ geringen mechanischen Beanspruchung zerstört wird, wodurch das eingeschlossene Material freigesetzt wird. Dieses Material kann im Sinne der vorliegenden Erfindung sowohl eine chemische Substanz wie z. B. ein Wirkstoff oder ein Enzym usw. oder auch biologisches Material wie beispielsweise Mikroorganismen, Zellen oder Gemische davon sein. Eine solche Kapsel besteht aus einem vorzugsweise kugelförmigen Kern, der das immobilisierte Material enthält, der von einer Hülle umgeben sein kann, die diesen Kern vollständig umschließt.

10

15

20

25

Weiterhin bezieht sich die Erfindung auf eine Mikrokapsel insbesondere zur Immobilisierung von chemischem und/oder biologischem Material, sowie ein Verfahren zu ihrer Herstellung, die über einen enzymatischen und/oder anderen chemischen oder physikalischen Prozess bei relativ geringer mechanischen Beanspruchung zeitversetzt zerstört wird, wodurch das eingeschlossene Material freigesetzt wird. Dieses Material kann im Sinne der vorliegenden Erfindung sowohl eine chemische Substanz wie z. B. ein Wirkstoff usw. oder auch biologisches Material wie beispielsweise Mikroorganismen, Zellen oder Gemische davon sein. Die Kapsel enthält in ihrem Inneren beispielsweise ein Enzym, das bei Lagerung der Kapsel inaktiv ist, jedoch durch äußere Faktoren aktiviert werden kann. Infolge dieser Aktivierung spaltet das Enzym eine oder mehrere Komponenten aus denen die Kapsel besteht. Dadurch wird die ursprünglich stabile Kapsel mechanisch instabil und das eingeschlossene Material kann schon bei relativ geringer mechanischer Beanspruchung freigesetzt werden.

In der technologischen Praxis kommt es häufig vor, dass verschiedene Stoffe oder Organismen die bei Feuchtigkeit miteinander in Wechselwirkung treten und sich dadurch gegenseitig zerstören, in Gemische eingearbeitet werden müssen. Normalerweise werden die Komponenten einzelnen und in getrockneter Form eingearbeitet und das Gemisch in trockener Form aufbewahrt.

Will man ähnliche Gemische als Flüssigkonzentrate herstellen sind die Möglichkeiten sehr begrenzt. Entweder man verzichtet auf einige kritische Komponenten oder man nimmt nur relativ kurze Haltbarkeiten in Kauf.

Durch eine Verkapselung der kritischen Komponenten kann dieser Nachteil kompensiert werden, da dadurch gewährleistet wird, dass diese mit ihrem umgebenden Medium nicht mehr in Wechselwirkung treten. Die eingesetzte Verkapselungstechnik muss allerdings sicherstellen, dass das eingeschlossene Material bei Bedarf wieder freigesetzt wird, damit das Gemisch seine volle Wirkung entfalten kann.

Der Begriff "Verkapselung" ist in der Fachliteratur sehr verbreitet. Im technischen Maßstab haben sich bisher hauptsächlich Verfahren durchgesetzt, bei denen erst Trägerpartikel hergestellt werden, die anschließend mit einem Wirkstoff beladen werden. Oft werden auch sogenannte Tauchverfahren, wie sie beispielsweise bei der Herstellung von Medikamenten oder Süßigkeiten eingesetzt werden, als Verkapselung bezeichnet, oder auch Sprühbeschichtungen wie sie in Chemischen oder Pharmazeutischen Industrie verbreitet sind. Hierbei werden Feststoffe durch Tauchen oder Besprühen mit einer Membran überzogen. Für spezielle Anwendungen werden häufig auch Stoffe durch eine chemische Fällung in Gelpartikel eingeschlossen.

30

35

5

10

15

20

25

Es gibt auch zahlreiche Schutzrechte oder Schutzrechtsanmeldungen, die Mikrokapseln zum Gegenstand haben. So beschreibt beispielsweise die Offenlegungsschrift DE 196 44 343 A1 eine Mikrokapsel mit einem Durchmesser von einigen um, die in einem Emulsionsprozess hergestellt wird. Hier werden Öle oder in diesem Öl lösliche Stoffe in einem Grundstoff

beispielsweise Alginat emulgiert und daraus in einem weiteren Emulsions-

3

PCT/EP2005/000927

prozess 0,5 - 20 um große Kapseln geformt, die dann in der Lebensmitteloder Pharmaindustrie eingesetzt werden können. Diese Kügelchen eigen sich aber nicht zur Immobilisierung größerer Feststoffpartikel, oder gar lebender Zellen. Auch sind sie nicht für den erfindungsgemäßen Zweck einsetzbar.

In der US - Patentanmeldung 4,389,419 wird ein ähnliches Verfahren zur Verkapselung von Ölen und öllöslichen Substanzen beschrieben. Ähnlich dem o.g. Schutzrecht wird hier eine Emulsion des Öls mit einem Grundstoff (Alginat) in einem ersten Schritt erzeugt. Allerdings werden in diesem Fall dem Alginat noch einige Füllstoffe beigemengt und die Kapseln durch Extrudieren durch eine Düse und Fällen in einem Fällbad geformt und nicht durch einen weiteren Emulsionsschritt. Diese Kapseln sind größer als die im ersten Schutzrecht beschriebenen. Bei höherer mechanischer Beanspruchung bluten die Kapseln aus, ähnlich einem ölgetränkten Schwamm, was sie ebenfalls von denen in der vorliegenden Erfindung beschriebenen unterscheidet.

Eine Klasse für sich sind sogenannte Membran - Kapseln. F. Lim und A. Sun beschreiben in der Zeitschrift "Science Band 210, Seiten 908-910, Jahrgang 1980 eine Kapsel mit einer semipermeablen Membran zur Immobilisierung von lebenden Zellen bei der der Kapselkern aus einer einzigen Schicht eines Ply-I-Lysin / Alginatkomplexes umgeben ist. Bei diesen Kapseln wird eine Austreten der Zellen aus dem Kapselkern verhindert. Jedoch können darin keine Moleküle von der Größe eines Enzyms oder kleiner eingeschlossen werden, da die Membran dafür durchlässig ist. Diese Membrankapsel eignet sich wegen ihrer relativ geringen mechanischen Stabilität darüber hinaus nicht zum Einsatz in technischen Prozessen.

30

35

WO 2005/072708

5

10

15

20

25

In der Patentanmeldung DE 43 12 970.6 wird eine Membrankapsel beschrieben, die auch zur Immobilisierung von Enzymen und Proteinen geeignet ist. Hier ist der Kern, der das Immobilisat enthält mit einer mehrlagigen Hülle umgeben, wobei jede dieser Lagen der gesamten Hülle eine gewisse Eigenschaft verleiht. Über die vorteilhafte Wahl der Hüllenpoly-

mere kann die Durchlässigkeit der Membran so verringert werden, dass die Enzyme in der Kapsel bleiben, währen die viel kleineren Substrate und Produkte die Membran passieren können. Diese Kapseln sind bei sehr unterschiedlichen Konzentrationen des umgebenden Mediums stabil. Die Membranen haben eine fest eingestellte, definierte Durchlässigkeit und verhindern so eine Freisetzung des eingeschlossenen Materials.

5

10

15

20

25

30

35

Die Patentschrift EP 0 782 853 B1 beschreibt eine Mikrokapsel deren Hülle aus mehreren speziellen Schichten aufgebaut ist. Mindestens eine dieser Schichten besteht aus einem Material, das als Funktion einer Innenkonzentration und/oder anderen physikalischen Größen seine Struktur und somit die Porengröße der Hülle verändert. Bei dieser Kapsel, bleibt der Kern immer erhalten. Lediglich die Hülle verändert ihre Durchlässigkeit, was zwar eine teilweise aber nicht eine vollständige Freisetzung des eingeschlossenen Materials ermöglicht.

Auch auf dem Gebiet der Waschmittel oder kosmetischen Erzeugnisse gibt es eine Reihe von Veröffentlichungen, die Produkte mit verkapselten Wirkstoffen beschreiben. Alle diese Veröffentlichungen beschreiben jedoch Kapseln, die entweder für biologisches, lebendes Material völlig ungeeignet sind oder nur durch eine äußere relativ hohe Beanspruchung den eingeschlossenen Stoff freisetzen.

So sind beispielsweise aus der Offenlegungsschrift DE 22 15 441 wässrige, flüssige Geschirrspülmittel bekannt, die Kapseln aus den Polymeren Carrageenan, Polyvinylalkohol oder Celluloseether beinhalten bekannt. Die Polymere und die Elektrolyte sind so gewählt, dass die Stabilität der Kapseln im Mittel sowie deren Auflösung bei Verdünnung gewährleistet sind. Die verwendeten Polymere sind jedoch für die Verkapselung von lebendem Material nicht geeignet.

Die britische Patentschrift 1 471 406 betrifft flüssige, wässrige Waschmittel mit Kapseln mit einem Durchmesser von 0,1 bis 5 mm. Diese Kapseln sollen empfindliche Inhaltsstoffe temperatur-, lager- und transportstabiler machen und diese erst unmittelbar vor oder während der Anwendung

freisetzten. Die Inhaltsstoffe sind entweder ganz oder teilweise von den Kapseln eingeschlossen wobei die Kapseln nicht näher definiert sind.

- Die deutsche Anmeldung DE 199 18 267 beschreibt ebenfalls flüssige

 Waschmittel mit verkapselten Inhaltsstoffen. Als Kapseln im Sinne dieser
 Erfindung sind sämtliche auf dem Markt angebotenen in tensidstabilen
 Sphären eingeschlossenen Materialien definiert. Eine Methode zur
 Herstellung der Kapseln wird jedoch nicht beschrieben.
- In der Praxis kommt es außerdem häufig vor, dass bestimmte Wirkstoffe oder auch Mikroorganismen ihre Wirkung erst zeitversetzt entfalten sollen. Dies kann beispielsweise der Fall sein, wenn eine bestimmte Komponente aus einem Gemisch während dessen Lagerung inaktiv sein soll, ihre volle Wirkung aber bei Anwendung entfalten muss.

Ein Beispiel hierfür wären Fruchtsaftkonzentrate, die bei Lagerung in Gelform Wirkstoffe enthalten, die erst bei Verdünnung, also bei Zugabe von Wasser aktiviert werden sollen.

- Bei Backmischungen ist oft erforderlich, dass bestimmte Komponenten während der Lagerung zusätzlich geschützt werden müssen. Dieser Schutz muss jedoch bei deren Anwendung inaktiviert werden, so dass die Zutaten ihre volle Wirkung entfalten können.
- Bei chemischen oder biologischen Schädlingsbekämpfungsmitteln ist es oft wünschenswert, dass diese nach deren Ausbringung ihre Wirksamkeit entweder über einen längeren Zeitraum oder erst zeitversetzt entfalten sollen.
- Durch die erwähnte Verkapselung einzelner Komponenten kann dies erzielt werden. Die eingesetzte Verkapselungstechnik muss allerdings sicherstellen, dass das eingeschlossene Material bei Bedarf wieder freigesetzt wird, damit der Stoff oder Organismus seine volle Wirkung entfalten kann. Diese Freisetzung muss durch äußere Faktoren wie Feuchtigkeit, Verdünnung oder die Zugabe eines bestimmten Stoffes steuerbar sein.

Hiervon ausgehend liegt der Erfindung die Aufgabe zugrunde, eine Kapsel zu erzeugen, die sowohl leblose Stoffe als auch lebende Organismen enthalten kann. Gleichzeitig ist ihre mechanische Festigkeit so einstellbar, dass sie in technischen Prozessen eingesetzt werden kann wobei sie in konzentrierten Medien stabil ist und bei Veränderung oder Verdünnung des Mediums bei relativ kleiner mechanischer Belastung zerstört und so das eingeschlossene Material freigesetzt wird. Die Kapsel soll in einer Vielzahl von Medien verwendbar sein, diese nicht durch Ausbluten beeinträchtigen und gleichzeitig ohne Einbußen in ihrer Funktion, getrocknet werden können.

Erfindungsgemäß wird die Aufgabe gemäß einem ersten Aspekt dadurch gelöst, dass in einem ersten Schritt eine Kapsel in Flüssigphase hergestellt wird, die das zu verkapselnde Material vollständig umschließt. In einem zweiten Schritt wird die Kapsel getrocknet. Anschließend wird sie in dem Konzentrat (z. B. Gel) mehrerer Stunden gelagert. Bei Verdünnung der Kapsel-Konzentrat-Suspension bauen sich in der Kapsel so hohe Spannungen auf, dass eine leichte mechanische Beanspruchung zu ihrer Zerstörung und Freisetzung des eingekapselten Materials führt.

Der Kerngedanke der Erfindung gemäß dem ersten Aspekt besteht demnach darin, die Matrix aus der die Kapsel besteht erst zu trocknen und anschließend sie mit einem konzentrierten Medium zu tränken, so dass bei einer Verdünnung des Umgebungsmediums die Kapsel durch die im Inneren auftretende Spannung zerstört wird. Das Material, dass in der Kapselmatrix eingeschlossen ist wird dabei freigesetzt. Um ein Ausbluten des in der Kapsel befindlichen Materials während der Lagerung der Kapsel zu verhindern kann diese von einer Hüllmembran umgeben sein.

30

5

10

15

20

25

Bei geeigneter Wahl der Materialien und der Parameter des Herstellungsverfahrens können in einer solchen Kapsel eine Reihe unterschiedlicher Materialien eingeschlossen werden, wie beispielsweise:

wasserlösliche oder wasserunlösliche Stoffe

- Fette, Öle, Emulsionen oder Suspensionen
- Feststoffe

5

10

- lebende oder tote Zellen
- lebende oder tote Mikroorganismen
- Gemische aus einer oder mehreren oben genannten Klassen

Diese Kapsel ist wie folgt aufgebaut: Der Kapselkern besteht aus einer Grundsubstanz, aus der eine Matrix gebildet wird, in die das zu immobilisierende Material eingebettet ist. Diese Grundsubstanz muss ein Stoff sein, der vertropft werden kann, aus dem mittels einer Fällung durch loneneinwirkung oder einen Temperaturgradienten vorzugsweise kugelförmige poröse Partikel geformt werden können. Solche Substanzen können z. B. Na-Alginat aber auch Agarose oder Sephadex usw. sein.

- Wenn durch die Kapsel beispielsweise Enzyme oder Öle, Emulsionen usw. 15 oder auch lebende Zellen oder Organismen eingeschlossen werden sollen oder in allen anderen Fällen, bei denen eine bestimmte mechanische Stabilität der Kapsel eingestellt werden soll, ist es vorteilhaft, den Kapselkern mit einer zusätzlichen Membran zu umgeben. Diese Membran kann aus einem Polyelektrolytkomplex, der in mehreren Lagen aufgebracht 20 werden kann bestehen. Derartige Polyelektrolytkomplexe werden gebildet aus dem Zusammenwirken eines Polyanion und Polykations. Als Polyanion sind beispielsweise wasserlösliche Zellulosederivate wie z. B. Carboxymethylcellulose, Cellulosesulfat oder auch Pectine, Alginate aber auch synthetische Polymere wie Polyacryl- oder Polymethacrylsäuren usw. zu 25 verwenden. Als Polykation kommen vor allem Naturstoffe wie Chitosan aber auch synthetische Polymere wie Polyethylenimin oder Polydiethyldiallylammoniumchlorid in Betracht.
- Die o.g. Membran kann aber auch durch ein direktes Beschichten mit verschiedenen Substanzen erzeugt werden. Dieses Beschichten kann entweder während einer eventuellen Trocknung der Kapseln erfolgen oder durch ein nachträgliches Coaten aufgebracht werden. Sollen die Kapseln im Lebensmittel- oder Pharmabereich eingesetzt werden kann diese Beschichtungs-

substanz entweder beispielsweise Schellack oder eine andere für den jeweiligen Bereich zugelassene Substanz sein. Für den chemischen Bereich können dafür auch andere filmbildende Verbindungen wie z.B. Nitrocellulosederivate oder Polyvinylacetate usw. verwendet werden.

5

In manchen Fällen kann es auch von Vorteil sein, eine Kapsel durch eine Kombination der beiden o.g. Ansätze herzustellen. Bei einer derartigen Kapsel hätte man einen zusätzlichen Parameter um die Lagereigenschaften zu beeinflussen und ein Ausbluten des eingeschlossenen Materials und/oder eine Wechselwirkung mit dem umgebenden Medium bei Lagerung zu verhindern wodurch ihre Zuverlässigkeit erhöht wird.

Ein Verfahren zur Herstellung einer erfindungsgemäßen Mikrokapsel gemäß erstem Aspekt stellt sich wie folgt dar:

15

20

10

In einem ersten Schritt wird in eine 1-2 %-ige Grundstofflösung, beispielsweise Na-Alginat, das zu verkapselnde Material eingerührt. Anschließend wird ein Füllstoff wie beispielsweise Quarzsand oder Kieselerde beigemischt, so dass das Gemisch anschließend einen Trockengehalt von z. B. ca. 20-40 % hat. Diese Mixtur wird dann in ein Fällbad eingetropft. Dieses Vertropfen kann durch jedes handelsübliche System erfolgen, dass gleichmäßige Tropfengrößen liefert. Beste Ergebnisse wurden mit sogenannten Zweistoffdüsen erzielt. Dies sind Düsen, bei denen der Tropfenabriss an den Kapillaren durch die die Mixtur gepresst wird durch einen konzentrischen Luftstrom erfolgt.

25

30

35

Das Fällbad kann eine 1-2 %-ige Salzlösung sein, die ein oder mehrere mehrwertige Metallionen enthält, wie z. B. Ca⁺⁺, Ba⁺⁺, usw. Setzt man dem Fällbad eine verdünnte Lösung eines Polykations zu, wie beispielsweise Polyethylenimin, Chistosan usw. entsteht zeitgleich mit dem Ausfällen eine dünne Membran, die ein Ausbluten des eingeschlossenen Materials aus der Kapsel verhindert. Durch wiederholtes Umspülen dieser Kapsel mit unterschiedlich geladenen Polyelektrolytösungen kann eine Membran aufgebaut werden, die der Kapsel eine der Anwendung entsprechende mechanische Festigkeit verleiht. Bei diesem Vorgang ist es von Vorteil, dass dieses

Umspülen in Form einer Wirbelschicht erfolgt. Hierfür werden die Kapseln in einem geeigneten Gefäß von den Beschichtungslösungen mit einer Geschwindigkeit umspült, die groß genug ist die Kügelchen nicht nur zu verwirbeln, sondern sie auch in Schwebe zu halten.

9

PCT/EP2005/000927

5

10

15

20

25

30

WO 2005/072708

Anschließend werden die Kügelchen gewaschen und getrocknet. Das Trocknen kann mit handelsüblichen Trocknern erfolgen wobei die besten Ergebnisse mit Wirbelschicht- oder Vibrations-Chargentrocknern erzielt wurden. Der Feuchtigkeitsgrad nach der Trocknung soll nicht höher als 3% – 7 % betragen.

Nach dem Trocknen wird die Kapsel in dem konzentrierten Medium z. B. einem Gel mehrere Stunden gelagert. Beste Ergebnisse wurden bei einer Lagerung von über 24 Stunden erzielt. Verdünnt man nun dieses konzentrierte Medium (Gel) um den Faktor 5, 10, oder höher werden die Kügelchen zerstört und setzen das eingeschlossene Material frei.

Gemäß einem zweiten Aspekt wird die Aufgabe dadurch gelöst, dass in einem ersten Schritt eine Kapsel in Flüssigphase hergestellt wird, die das zu verkapselnde Material vollständig umschließt. In einem zweiten Schritt wird die Kapsel getrocknet. Die Matrixsubstanz der Kapsel oder die Hülle enthält mindestens einen Stoff der entweder enzymatisch oder durch andere physikalische und/oder chemische Prozesse verändert werden kann, so dass die mechanische Stabilität der gesamten Kapsel nicht mehr gegeben ist.

Diese Veränderung kann beispielsweise durch ein Enzym verursacht werden, das die Kapsel enthält und das in der trockenen Kapsel oder unter den Bedingungen unter denen die Kapsel gelagert wird, inaktiv ist. Bei Befeuchten der Kapsel oder durch eine Veränderung der physikalischchemischen Parameter des umgebenden Mediums wird das Enzym aktiv. Dadurch spaltet das Enzym einen oder mehrere Komponenten der Kapsel. Diese wird mechanisch instabil und setzt das eingeschlossene Material frei.

Dieser Effekt kann aber nicht nur enzymatisch erzeugt werden. Wird die Kapsel nämlich in einem reversiblen Prozess ausgehärtet, der durch Zugabe bestimmter Ragenzien umgekehrt werden kann, kann die Kapsel zu einem späteren Zeitpunkt wieder aufgelöst werden wodurch das eingeschlossene

10

PCT/EP2005/000927

Der Kerngedanke der Erfindung gemäß dem zweiten Aspekt besteht demnach darin, die Matrix und/oder eine eventuelle Hülle aus der die Kapsel besteht so zu wählen, dass sie durch eine Veränderung externer physikalischer und/oder chemischer Parameter zerstört werden kann. Dies kann z.B. durch die Aktivierung eines Enzenzyms im Inneren der Kapsel erfolgen, das wesentliche Komponenten des Kapselmaterials spaltet. Diese Zerstörung der Kapsel kann aber auch auf anderem Weg erfolgen. Das Material, dass in der Kapselmatrix eingeschlossen ist wird dabei freigesetzt. Um ein Ausbluten des in der Kapsel befindlichen Materials während der Lagerung der Kapsel zu verhindern kann diese von einer Hüllmembran umgeben sein.

Bei geeigneter Wahl der Materialien und der Parameter des Herstellungsverfahrens können in einer solchen Kapsel eine Reihe unterschiedlicher Materialien eingeschlossen werden, wie beispielsweise:

- wasserlösliche oder wasserunlösliche Stoffe
- fette, Öle, Emulsionen oder Suspensionen
- Feststoffe

WO 2005/072708

Material freigesetzt wird.

5

10

15

20

- 25 lebende oder tote Zellen
 - lebende oder tote Mikroorganismen
 - Gemische aus einer oder mehreren oben genannten Klassen

Diese Kapsel ist hier wie folgt aufgebaut: Der Kapselkern besteht aus einer Grundsubstanz, aus der eine Matrix gebildet wird, in die das zu immobilisierende Material eingebettet ist. Diese Grundsubstanz muss ein Stoff sein, der vertropft werden kann, aus dem mittels einer Fällung durch loneneinwirkung oder einen Temperaturgradienten vorzugsweise

kugelförmige poröse Partikel geformt werden können. Solche Substanzen können z.B. Na-Alginat aber auch Agarose oder Sephadex usw. sein.

11

PCT/EP2005/000927

WO 2005/072708

5

10

15

20

25

30

Wenn durch die Kapsel beispielsweise Enzyme oder Öle, Emulsionen usw. oder auch lebende Zellen oder Organismen eingeschlossen werden sollen oder in allen anderen Fällen, bei denen eine bestimmte mechanische Stabilität der Kapsel eingestellt werden soll, ist es vorteilhaft, den Kapselkern mit einer zusätzlichen Membran zu umgeben. Diese Membran kann aus einem Polyelektrolytkomplex, der in mehreren Lagen aufgebracht werden kann, bestehen. Derartige Polyelektrolytkomplexe werden gebildet aus dem Zusammenwirken eines Polyanion und Polykations. Als Polyanion sind beispielsweise wasserlösliche Zellulosederivate wie z. B. Carboxymethylcellulose, Cellulosesulfat oder auch Pectine, Alginate aber auch synthetische Polymere wie Polyacryl- oder Polymethacrylsäuren usw. zu verwenden. Als Polykation kommen vor allem Naturstoffe wie Chitosan aber auch synthetische Polymere wie Polyethylenimin oder Polydiethyldiallylammoniumchlorid in Betracht.

Die o.g. Membran kann aber auch durch ein direktes Beschichten mit verschiedenen Substanzen erzeugt werden. Dieses Beschichten kann entweder während einer eventuellen Trocknung der Kapseln erfolgen oder durch ein nachträgliches Coaten aufgebracht werden. Sollen die Kapseln im Lebensmittel- oder Pharmabereich eingesetzt werden kann diese Beschichtungssubstanz entweder beispielsweise Schellack oder eine andere für den jeweiligen Bereich zugelassene Substanz sein. Für den chemischen Bereich können dafür auch andere filmbildende Verbindungen wie z. B. Nitrocellulosederivate oder Polyvinylacetate usw. verwendet werden.

In manchen Fällen kann es auch von Vorteil sein, eine Kapsel durch eine Kombination der beiden o.g. Ansätze herzustellen. Bei einer derartigen Kapsel hätte man einen zusätzlichen Parameter um die Lagereigenschaften zu beeinflussen und ein Ausbluten des eingeschlossenen Materials und/oder eine Wechselwirkung mit dem umgebenden Medium bei Lagerung zu verhindern wodurch ihre Zuverlässigkeit erhöht wird.

Ein Verfahren zur Herstellung einer erfindungsgemäßen Mikrokapsel gemäß dem zweiten Aspekt stellt sich wie folgt dar:

Beispiel 1:

10

15

20

25

30

5 Kapsel mit enzymatischer Freisetzung

In einem ersten Schritt wird in eine 1-2 %-ige Grundstofflösung, beispielsweise Na-Alginat, das zu verkapselnde Material eingerührt. Diese Grundstofflösung kann auch noch Pectin in ähnlicher Konzentration wie das Alginat enthalten. Bei Bedarf kann anschließend ein Füllstoff wie beispielsweise Quarzsand oder Kieselerde beigemischt werden, so dass das Gemisch anschließend einen Trockengehalt von z. B. ca. 20-40 % hat. Zusätzlich wird dem Gemisch Pectinase in einer Konzentration von n 0.000 U / kg Gemisch zugesetzt. Diese Mixtur wird dann auf einen pH von ca. 4 gepuffert und in ein Fällbad eingetropft. Dieses Vertropfen kann durch jedes handelsübliche System erfolgen, dass gleichmäßige Tropfengrößen liefert. Beste Ergebnisse wurden mit sogenannten Zweistoffdüsen erzielt. Dies sind Düsen, bei denen der Tropfenabriss an den Kapillaren durch die die Mixtur gepresst wird durch einen konzentrischen Luftstrom erfolgt.

Das Fällbad kann eine 1-2 %-ige Salzlösung sein, die ein oder mehrere mehrwertige Metallionen enthält, wie z. B. Ca⁺⁺, Ba⁺⁺, usw. Setzt man dem Fällbad eine verdünnte Lösung eines Polykations zu, wie beispielsweise Polyethylenimin, Chistosan usw. entsteht zeitgleich mit dem Ausfällen eine dünne Membran, die ein Ausbluten des eingeschlossenen Materials aus der Kapsel verhindert. Durch weiderholtes Umspülen dieser Kapsel mit unterschiedlich geladenen Polyelektrolytlösungen kann eine Membran aufgebaut werden, die der Kapsel eine der Anwendung entsprechende mechanische Festigkeit verleiht. Als Polykation können hierzu verdünnte Lösungen von Chitosan, Polyethylenimin usw. verwendet werden. Als Polyanion können verdünnte Lösungen von Pectinen, Alginat usw. eingesetzt werden. Bei diesem Vorgang ist es von Vorteil, dass dieses Umspülen in Form einer Wirbelschicht erfolgt. Hierfür werden die Kapseln in einem geeigneten Gefäß von den Beschichtungslösungen mit einer Geschwindigkeit umspült,

die groß genug ist, die Kügelchen nicht nur zu verwirbeln, sondern sie

13

PCT/EP2005/000927

auch in Schwebe zu halten.

Anschließend werden die Kügelchen gewaschen und getrocknet. Das Trocknen kann mit handelsüblichen Trocknern erfolgen wobei die besten 5 Ergebnisse mit Wirbelschicht- oder Vibrations-Chargentrocknern erzielt wurden. Der Feuchtigkeitsgrad nach der Trocknung soll nicht höher als 3-7 % betragen.

Nach dem Trocknen wird die Kapsel trocken und bei niedriger Temperatur 10 gelagert. Befeuchtet man die Kapsel zu einem späteren Zeitpunkt, wird das Enzym aktiviert und es spaltet die Polyguluronketten der Pectin-Anteile sowie anderer entsprechender Komponenten der Kapsel (z. B. Alginat) sowohl im Kern als auch in der Hülle. Dadurch wird die Kapsel soweit destabilisiert, dass kleine mechanische Beanspruchungen ausreichen um 15 die Kapsel zu zerstören und das eingeschlossene Material freizusetzen.

Beispiel 2:

WO 2005/072708

Kapsel mit physikalisch/chemischer Freisetzung

20

25

30

Wie bei Beispiel 1 wird auch hier in einem ersten Schritt in eine 1-2 %-ige Grundstofflösung, beispielsweise Na-Alginat, das zu verkapselnde Material eingerührt. Allerdings kann hier auf die Zugabe von Pectin oder der Pectinase verzichtet werden. Anschließend kann wie in Beispiel 1 ein Füllstoff wie beispielsweise Quarzsand oder Kieselerde beigemischt werden, so dass das Gemisch anschließend einen Trockengehalt von z. B. ca. 20-40 % hat. Dieser Füllstoff kenn jedoch auch fehlen. Diese Mixtur wird dann in ein Fällbad eingetropft. Dieses Vertropfen kann durch jedes handelsübliche System erfolgen, dass gleichmäßige Tropfengrößen liefert. Beste Ergebnisse wurden mit sogenannten Zweistoffdüsen erzielt. Dies sind Düsen, bei denen der Tropfenabriss an den Kapillaren durch die die Mixtur gepresst wird durch einen konzentrischen Luftstrom erfolgt.

Bei Bedarf können die erhaltenen Partikel wie in Beispiel 1 beschrieben beschichtet werden. Obwohl die Kügelchen auch nass gebrauchsfertig sind, ist es vorteilhaft sie zu trocken.

- Das Trocknen kann mit handelsüblichen Trocknern erfolgen wobei die besten Ergebnisse mit Wirbelschicht- oder Vibrations-Chargentrocknern erzielt wurden. Der Feuchtigkeitsgrad nach der Trocknung soll nicht höher als 3-7 % betragen.
- Ein Medium, das die so erhaltenen Kapseln wieder zerstört, ist beispielsweise eine 1-2 %-ige wässrige Lösung von Na-Citrat. Alternativ kann auch eine Lauge mit einem stark alkalischen pH-Wert eingesetzt werden.
- Bringt man die Kapseln mit einem solchen Medium in Kontakt, wird der reversible Vorgang des Gelierens im Fällbad umgekehrt und die Kapsel löst sich auf.

Setzt man die trockenen Kapseln beispielsweise einer trockenen Backmischung zu, die auch Na-Citrat enthält und befeuchtet diese Mischung, werden die Kügelchen zerstört und setzen das eingeschlossene Material frei.

20

25

30

35

Die Zerstörung der Kapsel kann auch herbeigeführt werden, indem Komplexbildner im Medium, das die Kapselmatrix umgibt, dieser Ionen entziehen und sie dadurch destabilisieren. Solche Komplexbildner sind häufig in Waschmitteln vorhanden. Entziehen diese einer beispielsweise aus Ca-Alginat bestehenden Kapselmatrix das Ca⁺⁺, wird diese ihre Kugelform in Gel zwar beibehalten, jedoch durch ihre geringe Stabilität bei Verdünnung des umgebenden Gels schon bei leichter mechanischer Beanspruchung vollständig zerstört werden. Hierdurch wird das in der Kapsel eingeschlossene Material freigesetzt. Besitzt eine solche Kapsel eine Hüllmembran, kann man dadurch die Stabilität im Gel bei Einwirkung der Komplexbildner regeln. Bei einem solchen Wirkungsmechanismus kann die Kapsel sowohl in feuchtem als auch getrocknetem Zustand eingesetzt werden.

Patentansprüche

- 1. Mikrokapsel insbesondere zum Immobilisieren von Feststoffen, Flüssigkeiten, Zellen, Mikroorganismen und/oder Gemischen aus diesen
- Materialien zum Einsatz in der Chemie, Lebensmitteltechnik, und/oder Pharmazie mit einem den zu immobilisierenden Stoff enthaltenden, vorzugsweise kugelförmigen Kern und vorzugsweise eine ihn umschließende Hülle,

dadurch gekennzeichnet, dass

die Kapsel bei Lagerung in einem konzentrierten Medium stabil ist und bei dessen Verdünnung schon bei geringer mechanischer Beanspruchung zerstört wird,

das zu immobilisierende Material von der Matrix (dem Kapselkern) vollständig umschlossen wird,

der Kapselkern von einer ihn vollständig umschließenden, mehrlagigen Hülle umgeben sein kann,

- die Hülle mindestens eine Schicht enthält, die mit der benachbarten darunter liegenden und/oder darüber liegenden kovalent und/oder elektrostatisch verbunden ist,
- mindestens eine Lage der Hülle durch Beschichten mit einem Feststoff auf 25 den Kapselkern aufgebracht wird,
 - mindestens eine Lage der Hülle durch eine membranbildende Flüssigkeit auf dem Kapselkern gebildet wird,
- mindestens eine Lage der Hülle sowohl durch Komplexbildung als auch Beschichtung gebildet wird
 - 2. Mikrokapsel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass

die Substanz, die die Kernmatrix bildet, ein Stoff ist, der vertropft werden kann, aus dem mittels einer Fällung durch loneneinwirkung oder einen Temperaturgradienten vorzugsweise kugelförmige Partikel geformt werden können.

5

10

15

- 3. Mikrokapsel nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass die Substanz, die den zu immobilisierenden Stoff im Inneren der Kernmatrix umgibt ein Öl sein kann oder eine andere mit der Matrixsubstanz nicht mischbare Flüssigkeit wie z. B. ein Kohlenwassserstoff, ein Kohlenwasserstoffgemisch.
- 4. Mikrokapsel nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass der zu immobilisierende Stoff mit einer zweiten im Kapselinneren befindlichen Substanz die mit der Matrixsubstanz eine Phasengrenze ausbildet eine Suspension bildet.
- 5. Mikrokapsel nach einem der Ansprüche 1 bis 4,
 20 dadurch gekennzeichnet, dass
 der zu immobilisierende Stoff mit einer zweiten im Kapselinneren
 befindlichen Substanz, die mit der Matrixsubstanz eine Phasengrenze
 ausbildet, eine flüssig/flüssig Emulsion bildet.
- 6. Mikrokapsel nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass die Kernmatrix oder mindestens eine Phase im Kapselkern einen Feststoff enthält.
- 7. Mikrokapsel nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass mindestens eine Phase im Kapselkern eine Flüssigkeit enthält.
 - 8. Mikrokapsel nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass

mindestens eine Phase im Kapselkern Zellen enthält.

9. Mikrokapsel nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, dass

15

20

25

30

- 5 mindestens eine Phase im Kapselkern Mikroorganismen enthält.
- 10. Mikrokapsel nach einem der Ansprüche 1 bis 9,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 das Beschichten der Kapseln in einem Wirbelschicht- oder Fließbettver fahren erfolgt.
 - 11. Mikrokapsel nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, dass sie ohne signifikante Einbußen an Funktionalität getrocknet werden kann.

12. Mikrokapsel nach einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, dass das Trocknen der Kapseln in einem Wirbelschicht- oder Fließbettverfahren erfolgt.

13. Mikrokapsel nach einem der Ansprüche 1 bis 12, dadurch gekennzeichnet, dass beim ihrem Trocknen in einem Wirbelschicht- oder Fließbettverfahren in die Kolonne zusätzlich ein Feststoff eingeblasen wird, der auf der

14. Mikrokapsel nach einem der Ansprüche 1 bis 13, dadurch gekennzeichnet, dass alle Stoffe aus denen sie besteht lebensmittelzugelassen sein können.

Kapseloberfläche eine Membran bildet.

15. Mikrokapsel nach einem der Ansprüche 1 bis 14, bei deren Herstellung einige, mehrere oder alle der nachfolgenden Schritte durchgeführt werden, von denen auch einige Schritte mehrmals wiederholt werden können:

- Lösen oder Suspendieren des zu verkapselnden Materials in einem Grundstoff
- Vertropfen dieser Grundstoff-Suspension oder Lösung
- Fällen der Tropfen
- Versiegeln der Tropfen bei gleichzeitiger Fällung durch Umspülen der Kügelchen in einem Fällbad, das neben dem Fällreagenz auch eine ionische Polymerlösung enthält
 - Spülen und Suspendieren der durch Fällung entstandenen Kügelchen in einer Waschflüssigkeit
- Umspülen der Kügelchen mit einer kationischen oder anionischen
 Polymerlösung und Ausbilden einer kationischen oder anionischen
 Ladung an der Kugeloberfläche
 - Waschen der Kügelchen mit einer Waschflüssigkeit
 - Umspülen der Kügelchen mit einer anionischen oder kationischen
 Polymerlösung und
 - Ausbilden einer anionischen oder kationischen Ladung an der Kugeloberfläche
 - Spülen und Suspendieren der durch Fällung entstandenen Kügelchen in einer Waschflüssigkeit
- 20 Trocknen der Kügelchen

15

25

- Einbringen (Suspendieren) der getrockneten Kügelchen in ein konzentriertes Medium wie z.B. einem Gel
- Lagern der Kügelchen in diesem konzentrierten Medium über einen bestimmten Zeitraum.
- 16. Mikrokapsel nach einem der vorangegangenen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die gezielte Zerstörung der Kapsel dadurch erreicht wird, indem Komplexbildner im Medium, das die Kapselmatrix umgibt, dieser Ionen entziehen und die Kapsel destabilisieren.
- 17. Mikrokapsel insbesondere zum Immobilisieren von Feststoffen, Flüssigkeiten, Zellen, Mikroorganismen und/oder Gemischen aus diesen

Materialien zum Einsatz in der Chemie, Lebensmitteltechnik, und/oder Pharmazie mit einem den zu immobilisierenden Stoff enthaltenden, vorzugsweise kugelförmigen Kern und vorzugsweise eine ihn umschließende Hülle,

19

PCT/EP2005/000927

WO 2005/072708

5

10

15

20

25

30

dadurch gekennzeichnet, dass
die Kapsel bei Lagerung stabil ist und mindestens eine Komponente
enthält, die durch eine spätere Veränderung der physikalischen und/oder
chemischen Parameter des umgebenden Mediums zu einer Zerstörung der
Kapsel und Freisetzung des eingeschlossene Materials führt,

die in der Kapsel enthaltene Komponente, die durch eine spätere Veränderung der physikalischen und/oder chemischen Parameter des umgebenden Mediums zu einer Zerstörung der Kapsel und Freisetzung des eingeschlossenen Materials führt, ein Enzym ist, das bestimmte Stoffe der Kapselmatrix und/oder Kapselmembran spalten kann,

die in der Kapsel und/oder Kapselmembran enthaltene Komponente, die durch eine spätere Veränderung der physikalischen und/oder chemischen Parameter des umgebenden Mediums zu einer Zerstörung der Kapsel und Freisetzung des eingeschlossenen Materials führt, eine Substanz ist, die durch ein in der Kapsel enthaltenes Enzym gespalten werden kann,

die in der Kapsel enthaltene Komponente, die durch eine spätere Veränderung der physikalischen und/oder chemischen Parameter des umgebenden Mediums zu einer Zerstörung der Kapsel und Freisetzung des eingeschlossenen Materials führt, eine Substanz ist, die in einem reversiblen Prozess durch loneneinwirkung gefällt werden kann,

das zu immobilisierte Material von der Matrix (dem Kapselkern) vollständig umschlossen wird,

der Kapselkern von einer ihn vollständig umschließenden, mehrlagigen Hülle umgeben sein kann, wobei die Hülle mindestens eine Schicht enthält, die mit der benachbarten darunter liegenden und/oder darüber liegenden kovalent und/oder elektrostatisch verbunden ist,

5 mindestens eine Lage der Hülle durch Beschichten mit einem Feststoff auf den Kapselkern aufgebracht wird,

mindestens eine Lage der Hülle durch eine membranbildende Flüssigkeit auf dem Kapselkern gebildet wird und/oder

10

mindestens eine Lage der Hülle sowohl durch Komplexbildung als auch Beschichtung gebildet wird.

18. Mikrokapsel nach Anspruch 17,

15 dadurch gekennzeichnet, dass

die Substanz, die die Kernmatrix bildet, ein Stoff ist, der vertropft werden kann, aus dem mittels einer Fällung durch loneneinwirkung oder einen Temperaturgradienten vorzugsweise kugelförmige Partikel geformt werden können.

20

- 19. Mikrokapsel nach Anspruch 17 oder 18, dadurch gekennzeichnet, dass die Substanz, die den zu immobilisierenden Stoff im Inneren der Kernmatrix umgibt, ein Öl sein kann oder eine andere mit der Matrixsubstanz nicht mischbare Flüssigkeit wie z. B. ein Kohlenwasserstoff, ein Kohlenwasserstoffgemisch.
 - 20. Mikrokapsel nach einem der Ansprüche 17 bis 19, dadurch gekennzeichnet, dass
- der zu immobilisierende Stoff mit einer zweiten im Kapselinneren befindlichen Substanz, die mit der Matrixsubstanz eine Phasengrenze ausbildet, eine Suspension bildet.
 - 21. Mikrokapsel nach einem der Ansprüche 17 bis 20,
- 35 dadurch gekennzeichnet, dass

der zu immobilisierende Stoff mit der einer zweiten im Kapselinneren befindlichen Substanz, die mit der Matrixsubstanz eine Phasengrenze ausbildet, eine flüssig/flüssig Emulsion bildet.

- 22. Mikrokapsel nach einem der Ansprüche 17 bis 21, 5 dadurch gekennzeichnet, dass die Kernmatrix oder mindestens eine Phase im Kapselkern einen Feststoff enthält.
- 23. Mikrokapsel nach einem der Ansprüche 17 bis 22, 10 dadurch gekennzeichnet, dass mindestens eine Phase im Kapselkern eine Flüssigkeit enthält.
- 24. Mikrokapsel nach einem der Ansprüche 17 bis 23, 15 dadurch gekennzeichnet, dass mindestens eine Phase im Kapselkern Zellen enthält.
 - 25. Mikrokapsel nach einem der Ansprüche 17 bis 24, dadurch gekennzeichnet, dass
- 20 mindestens eine Phase im Kapselkern Mikroorganismen enthält.
- 26. Mikrokapsel nach einem der Ansprüche 17 bis 25, dadurch gekennzeichnet, dass das Beschichten der Kapseln in einem Wirbelschicht- oder Fließbettverfahren erfolgt.
- 25
 - 27. Mikrokapsel nach einem der Ansprüche 17 bis 26, dadurch gekennzeichnet, dass sie ohne signifikante Einbußen an Funktionalität getrocknet werden kann.
 - 28. Mikrokapsel nach einem der Ansprüche 17 bis 27, dadurch gekennzeichnet, dass das Trocknen der Kapseln in einem Wirbelschicht- oder Fließbettverfahren erfolgt.

29. Mikrokapsel nach einem der Ansprüche 17 bis 28, dadurch gekennzeichnet, dass beim ihrem Trocknen in einem Wirbelschicht- oder Fließbettverfahren in die Kolonne zusätzlich ein Feststoff eingeblasen wird, der auf der

22

PCT/EP2005/000927

- 30. Mikrokapsel nach einem der Ansprüche 17 bis 29, dadurch gekennzeichnet, dass alle Stoffe aus denen sie besteht lebensmittelzugelassen sein können.
- 31. Mikrokapsel nach einem der Ansprüche 17 bis 30, bei deren Herstellung einige, mehrere oder alle der nachfolgenden Schritte durchgeführt werden, von denen auch einige Schritte mehrmals wiederholt werden können:
 - Lösen oder Suspendieren des zu verkapselnden Materials in einem Grundstoffgemisch
 - Beimischen eines Enzyms, das bestimmte Komponenten dieses
 Gemisches und/oder Kapselbeschichtung spalten kann
 - Vertropfen dieser Grundstoff-Suspension oder Lösung
 - Fällen der Tropfen

Kapseloberfläche eine Membran bildet.

WO 2005/072708

10

- Versiegeln der Tropfen bei gleichzeitiger Fällung durch Umspülen der Kügelchen in einem Fällbad, das neben dem Fällreagenz auch eine ionische Polymerlösung enthält
 - Spülen und Suspendieren der durch Fällung entstandenen Kügelchen in einer Waschflüssigkeit
- Umspülen der Kügelchen mit einer kationischen oder anionischen
 Polymerlösung und Ausbilden einer kationischen oder anionischen
 Ladung an der Kugeloberfläche
 - Waschen der Kügelchen mit einer Waschflüssigkeit
- Umspülen der Kügelchen mit einer anionischen oder kationischen
 Polymerlösung und Ausbilden einer anionischen oder kationischen
 Ladung an der Kugeloberfläche
 - Spülen und Suspendieren der durch Fällung entstandenen Kügelchen in einer Waschflüssigkeit

- Trocknen der Kügelchen

- Einbringen (Suspendieren) der getrockneten Kügelchen in ein konzentriertes Medium wie z. B. einem Gel
- Lagern der Kügelchen in diesem konzentrierten Medium über einen bestimmten Zeitraum.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern	nal Application No
	EP2005/000927

A. CLASSI IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER A61K9/16			
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national classif	ication and IPC		
B. FIELDS	SEARCHED			
Minimum do	ocumentation searched (classification system followed by classification $A61K$	ation symbols)		
	tion searched other than minimum documentation to the extent that			
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data b	pase and, where practical, search terms use	d)	
EPO-In	ternal, PAJ, WPI Data, EMBASE, BIOS	SIS		
C. DOCUMI	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the r	elevant passages	Relevant to claim No.	
X	SCHNEIDER S ET AL: "Multilayer a promising microencapsulation stransplantation of pancreatic is	ystem for lets"	1-31	
	BIOMATERIALS, ELSEVIER SCIENCE F BV., BARKING, GB, vol. 22, no. 14, 2001, pages 196 XP004245913 ISSN: 0142-9612 the whole document paragraph '02.3!			
X	POMMERSHEIM R: "Die Verkapselur MEHRSCHICHTIGE POLELEKTROKOMPLEX-MIKROKAPSELSYS IMMOBILISIERUNG VON ENZYMEN UND ZELLEN, 1994, pages 1-32, XP0029 the whole document	STEME ZUR LEBENDEN	1-31	
χ Furti	her documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	in annex.	
° Special ca	° Special categories of cited documents:			
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "I" later document published after the internal or priority date and not in conflict with the cited to understand the principle or theorem. "I" later document published after the internal or priority date and not in conflict with the cited to understand the principle or theorem.		n the application but neory underlying the		
"E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or involve an inventive step when the document which is cited to establish the publication data of another. "X" document of particular relevance; the claim cannot be cannot be considered novel or cannot be involve an inventive step when the document of particular relevance; the claim cannot be cannot be considered novel or cannot be involve an inventive step when the document of particular relevance; the claim cannot be cannot be considered novel or cannot be involve an inventive step when the document of particular relevance; the claim cannot be cannot be considered novel or cannot be		ocument is taken alone		
citation "O" docume	which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-			
other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "B" document member of the same patent family "A" document member of the same patent family				
Date of the	actual completion of the International search	Date of mailing of the international se	arch report	
2	4 June 2005	06/07/2005		
Name and r	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer		
NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016		Felder, C		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interpnal Application No PCT/EP2005/000927

		PCT/EP2005/000927
C.(Continua	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	POMMERSHEIM R: "Physikalische Eigenschaften der Kapsel" MEHRSCHICHTIGE POLELEKTROKOMPLEX-MIKROKAPSELSYSTEME ZUR IMMOBILISIERUNG VON ENZYMEN UND LEBENDEN ZELLEN, 1994, pages 88-98, XP002968624 the whole document	1-31
X	POMMERSHEIM R: "Verkapselung von lebenden Zellen" MEHRSCHICHTIGE POLELEKTROKOMPLEX-MIKROKAPSELSYSTEME ZUR IMMOBILISIERUNG VON ENZYMEN UND LEBENDEN ZELLEN, 1994, pages 1-24, XP002968625 the whole document	1-31
X	RILLING P ET AL: "Encapsulation of cytochrome C by multilayer microcapsules. A model for improved enzyme immobilization" JOURNAL OF MEMBRANE SCIENCE, ELSEVIER	1-31
,	SCIENTIFIC PUBL.COMPANY. AMSTERDAM, NL, vol. 129, no. 2, 9 July 1997 (1997-07-09), pages 283-287, XP004084481 ISSN: 0376-7388 the whole document	
X	GAUMANN A ET AL: "Effect of media composition on long-term in vitro stability of barium alginate and polyacrylic acid multilayer microcapsules" BIOMATERIALS, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS BV., BARKING, GB, vol. 21, no. 18, September 2000 (2000-09), pages 1911-1917, XP004207026 ISSN: 0142-9612 the whole document	1-31
X .	POMMERSHEIM R ET AL: "IMMOBILIZATION OF ENZYMES BY MULTILAYER MICROCAPSULES" MACRO CHEM PHYS, vol. 195, 1994, pages 1557-1567, XP000892044 the whole document	1-31
		-

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Interrenales Aktenzeichen
PCT/EP2005/000927

A. KLASSII IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A61K9/16		
Nach der int	ernationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	ssifikation und der IPK	
B. RECHER	RCHIERTE GEBIETE		
Recherchier IPK 7	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbol A61K	ole)	
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	weit diese unter die recherchierten Gebiete	fallen
	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N ternal, PAJ, WPI Data, EMBASE, BIOSI		Suchbegriffe)
EI O-III	ternar, rao, wri bata, Embase, brosi	. J	
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	SCHNEIDER S ET AL: "Multilayer of a promising microencapsulation sy transplantation of pancreatic isl BIOMATERIALS, ELSEVIER SCIENCE PU	stem for ets"	1-31
	BV., BARKING, GB, Bd. 22, Nr. 14, 2001, Seiten 1961 XP004245913 ISSN: 0142-9612 das ganze Dokument Absatz '02.3!		
X	POMMERSHEIM R: "Die Verkapselung MEHRSCHICHTIGE POLELEKTROKOMPLEX-MIKROKAPSELSYST IMMOBILISIERUNG VON ENZYMEN UND L ZELLEN, 1994, Seiten 1-32, XP0029 das ganze Dokument	EME ZUR EBENDEN	1-31
		-/	
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	Siehe Anhang Patentfamilie	
 Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist der nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist aber nicht als besonders deutsam anzusehen ist aber nicht als besonders met zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichungsdatum einer soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "C" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung; die beanspruchte Erfindung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichung dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist "X" Veröffentlichung, die sauf dem Internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlichung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis der Erfindung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder			
	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Re	cherchenberichts
2	4. Juni 2005	06/07/2005	
Name und F	ostanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2	Bevollmächtigter Bediensteter	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Felder, C	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter	nales Aktenzeichen
PCT/	EP2005/000927

··	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezoichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Data Assessment
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	POMMERSHEIM R: "Physikalische Eigenschaften der Kapsel" MEHRSCHICHTIGE POLELEKTROKOMPLEX-MIKROKAPSELSYSTEME ZUR IMMOBILISIERUNG VON ENZYMEN UND LEBENDEN ZELLEN, 1994, Seiten 88-98, XP002968624 das ganze Dokument	1-31
X	POMMERSHEIM R: "Verkapselung von lebenden Zellen" MEHRSCHICHTIGE POLELEKTROKOMPLEX-MIKROKAPSELSYSTEME ZUR IMMOBILISIERUNG VON ENZYMEN UND LEBENDEN ZELLEN, 1994, Seiten 1-24, XP002968625 das ganze Dokument	1-31
X	RILLING P ET AL: "Encapsulation of cytochrome C by multilayer microcapsules. A model for improved enzyme immobilization" JOURNAL OF MEMBRANE SCIENCE, ELSEVIER SCIENTIFIC PUBL.COMPANY. AMSTERDAM, NL, Bd. 129, Nr. 2, 9. Juli 1997 (1997-07-09), Seiten 283-287, XP004084481 ISSN: 0376-7388 das ganze Dokument	1-31
X	GAUMANN A ET AL: "Effect of media composition on long-term in vitro stability of barium alginate and polyacrylic acid multilayer microcapsules" BIOMATERIALS, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS BV., BARKING, GB, Bd. 21, Nr. 18, September 2000 (2000-09), Seiten 1911-1917, XP004207026 ISSN: 0142-9612 das ganze Dokument	1-31
X	POMMERSHEIM R ET AL: "IMMOBILIZATION OF ENZYMES BY MULTILAYER MICROCAPSULES" MACRO CHEM PHYS, Bd. 195, 1994, Seiten 1557-1567, XP000892044 das ganze Dokument	1-31